PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-027330

(43) Date of publication of application: 30.01.1996

(51)Int.Cl.

CO8L 23/16 C08L 23/04

CO8L 53/02 CO8L 57/02

(21)Application number: 06-183856

(71)Applicant: JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO

LTD

(22)Date of filing:

13.07.1994

(72)Inventor: MIZUNO YOSHIHISA

NAKANISHI HIDEO YASUDA TADASHI KAMOSHITA YOICHI

(54) THERMOPLASTIC ELASTOMER COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermoplastic elastomer compsn. which is soft and highly flowable and has high strengths by compounding an olefin copolymer rubber, a crystalline α -olefin copolymer,

and specific polymers.

CONSTITUTION: This compsn. comprises 10-90wt.% olefin copolymer rubber (A) having an ethylene content of lower than 90mol%, 1-80wt.% hydrogenated diene copolymer (B), 5-80wt.% crystalline α-olefin copolymer (C) mainly comprising 3C or higher α-olefin units, 5-80wt.% ethylene polymer (D) having an ethylene content of 90mol% or higher (the sum of all the foregoing components being 100wt.%), and a mineral oil softener (E) in an amt. of 0-200wt.% of component (A) Component (B) is either a hydrogenated diene copolymer or a modified hydrogenated diene coplymer, has a number-average mol.wt. of 50,000-700,000, and is obtd. by hydrogenating a specific block copolymer comprising vinylarom. polymer blocks and conjugated diene polymer blocks to saturate at least 80% of the double bonds.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30.09.1999

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3250383

[Date of registration] 16.11.2001

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-27330

(43)公開日 平成8年(1996)1月30日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C08L 23/16	LCY			
23/04	LCN			
53/02	LLY			
57/02	LMJ			
			審査請求	未請求 請求項の数1 FD (全 10 頁)
(21)出願番号	特願平6-183856		(71)出願人	000004178
(==> ==================================				日本合成ゴム株式会社
(22)出願日	平成6年(1994)7	月13日		東京都中央区築地2丁目11番24号
() path()			(72)発明者	水野 善久
, •				東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合
	•			成プム株式会社内
			(72)発明者	中西 英雄
				東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合
				成ゴム株式会社内
			(72)発明者	安田 直史
				東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合
*				成ゴム株式会社内
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 熱可塑性エラストマー組成物

(57)【要約】

【目的】 機械的強度を損なうことなく、柔軟性、流動性に優れた、熱可塑性エラストマー組成物を提供する。

【構成】 オレフィン系共重合ゴム、特定の水添ジエン系共重合体、炭素数 3以上の α -オレフィンを主成分とする結晶性 α -オレフィン系共重合体、鉱物油系の軟化剤とを特定の比率で溶融混合して得られる熱可塑性エラストマー組成物。

【特許請求の範囲】

(イ) オレフィン系共重合ゴム (エチレ 【請求項1】 ン含有量90モル%未満)10~90重量%、

1

(ロ) 下記 (ロ-1)、(ロ-2) および (ロ-3) の 群から選ばれた少なくとも1種の水添ジエン(共)重合 体が1~80重量%

(ロ-1); (A) - (B) プロック共重合体、(A) - (B) - (C) プロック共重合体または(A) -(B) - (A) プロック共重合体 (ただし、(A) はビ ニル芳香族化合物重合体プロック、(B) は共役ジエン 10 **重合体プロックもしくはピニル芳香族化合物-共役ジエ** ンランダム共重合体プロック、(C)はビニル芳香族化 合物が漸増するビニル芳香族化合物-共役ジエンテーパ ープロックを示す重合体であって、

①ビニル芳香族化合物/共役ジエンの割合が重量比で5 $\sim 60/95\sim 40$

②ブロック共重合体を構成する全モノマーに対して、

(A) ブロック中のビニル芳香族化合物の結合含量が3 重量%以上、(A)プロックおよび(C)プロック中の 合計ビニル芳香族化合物の結合含量が3~50重量%、

③ (B) プロック中の共役ジエン部分のビニル結合含量 が20%を超える、プロック共重合体、または、該プロ ック共重合体単位が、カップリング剤残基を介して重合 体分子鎖が延長または分岐されたプロック共重合体、を 水素添加し、共役ジエン部分の二重結合の少なくとも8 0%が飽和した、数平均分子量が5万~70万である水 添ジエン系共重合体もしくは変性水添ジエン系共重合

(ロ-2): 重合体プロック(D)、(E) および (F) をそれぞれ分子中に1個以上有するプロック共重 合体 (ただし、(D) はビニル芳香族化合物を主体とす る重合体プロック、 (E) は1,2-ビニル結合含量が 25~95%の共役ジエンを主体とする重合体プロッ ク、 (F) は1, 2-ビニル結合含量が25%未満のポ リプタジエン重合体プロックを示し、これらのプロック 共重合体は、カップリング剤残基を介して重合体分子鎖 が延長または分岐されていてもよい〕であって、ブロッ ク共重合体中の重合体プロック(D)の含量が5~60 重量%、重合体プロック(E)の含量が30~90重量 %、重合体プロック (F) の含量が5~60重量% (た だし、(D) + (E) + (F) = 100 重量%〕であ る、ブロック共重合体が水素添加されて、共役ジエン部 分の二重結合の少なくとも80%が飽和した、数平均分 子量が5万~70万である水添ジエン系共重合体もしく は変性水添ジエン系共重合体。

(n-3); (G) - (H) - (G) $\pm k$ $\pm k$ $\pm k$ $\pm k$ (H) で表されるプロック共重合体 (ただし、(G) は 1,2-ビニル結合含量が25%以下であるポリプタジ エン重合体プロック、(H)は共役ジエン重合体プロッ クもしくはピニル芳香族化合物-共役ジエン共重合体プ 50 ィン系共重合ゴム (エチレン含有量90モル%未満)1

ロックであって、共役ジエン部分のピニル結合含量が2 5%を超える重合体プロックを示し、〔これらのプロッ ク共重合体はカップリング剤残基を介して重合体分子鎖 が延長または分岐されていてもよい〕が水素添加され

て、共役ジエン部分の二重結合の少なくとも80%が飽 和した、数平均分子量が5万~70万である水添ジエン 系共重合体もしくは変性水添ジエン系共重合体。

(ハ) 炭素数3以上のα-オレフィンを主成分とする結 晶性 α -オレフィン系重合体が $5 \sim 80$ 重量%、

(二) エチレン系重合体 (エチレン含有量90モル%以 上) が 5 ~ 8 0 重量% (ただし、(イ) + (ロ) + (ハ) + (二) = 100重量%〕、

(ホ) (イ) 成分に対して鉱物油系軟化剤が0~200 重量部からなる熱可塑性エラストマー組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、熱可塑性エラストマー 組成物に関し、オレフィン系共重合ゴムと炭素数3以上 $O(\alpha - T)$ フィンを主成分とする結晶性 $\alpha - T$ フィン 系共重合体にポリエチレン系重合体および特定の構造を もつ水添ジエン共重合体を配合することにより、高強度 を有しかつ柔軟で流動性に富んだ熱可塑性エラストマー 組成物を提供するものである。

【従来の技術】軟質のPVCは、機械的強度と柔軟性の バランスが良くコストパフォーマンスに優れた材料であ るが、地球環境といった観点よりその使用が制限され、 その一部がオレフィン系の熱可塑性エラストマーなどへ の代替えが進んでいる。従来よりオレフィン系熱可塑性 エラストマー組成物は既知の方法によりゴム部分を動的 に硬化させることにより得られている。この方法によ り、EPMおよび/またはEPDMのもつ耐寒性、耐候 性、耐薬品性を損なうことなく機械的強度に優れた熱可 塑性エラストマー組成物を得ることが可能である。 しか しながら、動的に硬化させる際の架橋剤あるいは架橋助 剤に起因する臭気や変色の問題が生じている。一方、動 的硬化を施さなければ十分な機械的強度を得ることがで きない。さらに、オレフィン系熱可塑性エラストマー は、一般に柔軟性に乏しく、"ゴムらしさ"に欠けると いわれている。そのため鉱物油系の軟化剤をプレンド し、柔軟性を付与することも行なわれているが、多量の 軟化剤の添加は、弾性回復性などの物性の低下や、軟化 剤の溶出の問題を引き起こすので、採用には制約を受け

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技 術の課題を背景になされたもので、柔軟性や流動性を付 与した、十分な機械的強度を示す熱可塑性エラストマー 組成物を提供することを目的とする。

[0002]

【課題を解決するための手段】本発明は、(イ)オレフ

0~90重量%、

(ロ) 下記 (ロ-1)、(ロ-2) および(ロ-3)の 群から選ばれた少なくとも1種の水添ジエン(共) 重合 体が1~80重量%。

3

(ロ-1); (A) - (B) プロック共重合体、(A) - (B) - (C) ブロック共重合体または(A) -(B) - (A) ブロック共重合体 (ただし、(A) はビ ニル芳香族化合物重合体プロック、(B)は共役ジエン 重合体プロックもしくはビニル芳香族化合物-共役ジエ ンランダム共重合体プロック、(C) はピニル芳香族化 10 合物が漸増するビニル芳香族化合物-共役ジエンテーパ

①ピニル芳香族化合物/共役ジエンの割合が重量比で5 $\sim 60/95\sim 40$

ープロックを示す重合体であって、

②プロック共重合体を構成する全モノマーに対して、

(A) プロック中のピニル芳香族化合物の結合含量が3 重量%以上、(A)プロックおよび(C)プロック中の 合計ビニル芳香族化合物の結合含量が3~50重量%、

③ (B) プロック中の共役ジエン部分のビニル結合含量 が20%を超える、プロック共重合体、または、該プロ 20 ック共重合体単位が、カップリング剤残基を介して重合 体分子鎖が延長または分岐されたブロック共重合体、を 水素添加し、共役ジエン部分の二重結合の少なくとも8 0%が飽和した、数平均分子量が5万~70万である水 添ジエン系共重合体もしくは変性水添ジエン共重合体。

(ロ-2); 重合体プロック(D)、(E) および (F) をそれぞれ分子中に1個以上有するプロック共重 合体〔ただし、(D)はピニル芳香族化合物を主体とす る重合体プロック、(E)は1,2-ビニル結合含量が 25~95%の共役ジエンを主体とする重合体プロッ ク、(F)は1,2-ビニル結合含量が25%未満のポ リプタジエン重合体プロックを示し、これらのプロック 共重合体は、カップリング剤残基を介して重合体分子鎖 が延長または分岐されていてもよい〕であって、プロッ ク共重合体中の重合体プロック(D)の含量が5~60 重量%、重合体プロック(E)の含量が30~90重量 %、重合体プロック (F) の含量が5~60重量% (た だし、(D) + (E) + (F) = 100 重量%〕であ る、プロック共重合体が水素添加されて、共役ジエン部 分の二重結合の少なくとも80%が飽和した、数平均分 子量が5万~70万である水添ジエン系共重合体もしく は変性水添ジエン系共重合体。

(ロ-3); (G) - (H) - (G) または (G) -(H) で表されるプロック共重合体(ただし、(G) は 1,2-ビニル結合含量が25%以下であるポリプタジ エン重合体プロック、(H)は共役ジエン重合体プロッ クもしくはビニル芳香族化合物-共役ジエン共重合体プ ロックであって、共役ジエン部分のビニル結合含量が2 5%を超える重合体プロックを示し、 (これらのプロッ

鎖が延長または分岐されていてもよい〕が水素添加され て、共役ジエン部分の二重結合の少なくとも80%が飽 和した、数平均分子量が5万~70万である水添ジエン 系共重合体もしくは官能変性体

(ハ) 炭素数 3 以上の αーオレフィンを主成分とする結 晶性 α - オレフィン系重合体が 5 ~ 8 0 重量%、

(二) エチレン系重合体 (エチレン含有量90モル%以 上) が5~80重量% (ただし、(イ) + (ロ) + (ハ) + (二) = 100重量%]

(ホ) (イ) 成分に対して鉱物油系軟化剤が0~200 重量部からなる熱可塑性エラストマー組成物を提供する ものである。

[0003] (イ) 成分のオレフィン系共重合ゴムとし ては、エチレン含有量は90モル%未満である必要があ る。エチレン成分の含有量が90モル%以上となり、α - オレフィン成分の含有量が10モル%以下となると該 オレフィン系共重合ゴムの柔軟性が不足するからであ る。(イ)成分のオレフィン系共重合ゴムとしては、例 えばエチレン・プロピレン共重合ゴム、エチレン・プロ ピレン・非共役ジエン三元共重合ゴム、エチレン・1-プテン共重合ゴム、エチレン・1-プテン・非共役ジエ ン三元共重合ゴムのようなオレフィンを主成分とする非 晶性の弾性共重合体が用いられる。これらのエチレン・ α-オレフィン・非共役ジエン系共重合ゴムにおいて、 エチレン/α-オレフィンのモル比として50/50~ 90/10で共重合されていることが望ましく、非共役 ジエンとしてはエチリデンノルボルネン、ジシクロペン タジエン、1、4-ヘキサジエンが好ましくヨウ素価表 示で40以下となるような量で存在することが望まし い。これらの共重合ゴムは、ムーニー粘度ML 1+4. 100 で が10~500、好ましくは30~400で あることが好ましい。該オレフィン系共重合ゴムにおい て、エチレン成分の含有量が50モル%未満で、αーオ レフィン成分の含有量が50モル%より多くなると該オ レフィン系共重合体の機械的強度が不足することになり 好ましくない。また、ムーニー粘度ML1+4, 100で が1 0より小さいと強度が低くなり、500より大きいとポ リオレフィン系樹脂との分散不良が生じ好ましくない。 また、該オレフィン系共重合ゴムは、単独でまたは2種 以上を併用することができる。

【0004】次に、(ロ)成分の水添ジエン系共重合体 を (ロ-1)、(ロ-2) および(ロ-3) 成分に分け てそれぞれ説明する。

(ロ-1) 成分

(ロ-1) 成分は、(A) ピニル芳香族化合物重合体プ ロック(以下「(A)プロック」ともいう)と、(B) 共役ジエン共重合体プロックもしくはビニル芳香族化合 物-共役ジエンランダム共重合体プロック(以下 「(B) プロック」ともいう)と、(C) ビニル芳香族 ク共重合体は、カップリング剤残基を介して重合体分子 50 化合物が漸増するピニル芳香族化合物ー共役ジエンテー

パーブロック(以下「(C)ブロック」ともいう)と が、(A) -- (B) 、(A) -- (B) -- (C) 、または (A) - (B) - (A) のように配列されたプロック共 重合体を水素添加することにより得られるものである。 ここで、(ロー1)成分を得るために用いられるピニル 芳香族化合物としては、スチレン、 t - プチルスチレ ン、α-メチルスチレン、p-メチルスチレン、ジピニ ルベンゼン、1, 1-ジフィニルスチレン、N, N-ジ メチル-p-アミノエチルスチレン、N, N-ジエチル -p-アミノエチルスチレン、ビニルピリジンなどが挙 10 げられ、特にスチレン、αーメチルスチレンが好まし い。また、(ロ-1)成分を得るために用いられる共役 ジエンとしては、1,3-ブタジエン、イソプレン、 2, 3-ジメチル-1, 3-プタジエン、1, 3-ペン タジエン、2-メチル-1,3-ペンタジエン、1,3 -ヘキサジエン、4,5-ジエチル-1,3-オクタジ エン、3-プチルー1,3-オクタジエン、クロロプレ ンなどが挙げられるが、工業的に利用でき、また物性の 優れた水添ジエン系共重合体を得るには、1,3-プタ ジエン、イソプレン、1,3-ペンタジエンが好まし く、より好ましくは1, 3-プタジエンである。(ロー 1) 成分における(A) ブロックはビニル芳香族化合物 を主体とする重合体ブロックであり、他に可能なビニル 芳香族を好ましくは10重量%以下、さらに好ましくは 10重量%以下共重合してもよい。水素添加されるプロ ック共重合体においては、これを構成するビニル芳香族 化合物/共役ジエンの好ましい重量比は、5~60/9 $5\sim40$ であり、さらに好ましくは $7\sim50/93\sim5$ 0 である。ビニル芳香族化合物が5 重量%未満(共役ジ エンが95重量%を超える)では、強度、加工性、耐熱 性が劣り、また得られる水添ジエン系共重合体をペレッ ト化した場合、ブロッキングしやすくなる。ピニル芳香 族が60重量%を超える(共役ジエンが40重量%未 **満)と、樹脂状となり、耐衝撃性、低温特性が劣る。**

(A) プロックまたは (C) プロック中のビニル芳香族 化合物の好ましい結合量は全モノマーの3~50 重量% であり、さらに好ましくは5~40重量%、最も好ましくは5~30重量%である。 (A) ブロックおよび (C) プロックのビニル芳香族の結合含量が全モノマーの3重量%未満では、耐熱性、機械的強度が劣り、また 40 得られる水添ジエン系共重合体をベレット化した場合、ブロッキングしやすくなるほか、他の成分とブレンドした場合、加工性が劣り、一方50重量%を超えると透明性、柔軟性、加工性、低温特性が劣る。また、 (A) プロック中のビニル芳香族化合物の好ましい結合含量は (ロー1) 成分を構成する全モノマーの少なくとも3重量%以上、さらに好ましくは5~30重量%である。

(A) ブロック中のビニル芳香族の結合含量が全モノマ 超えると流動性、加工性、柔軟性が劣る。本発明に使用 の3重量%未満では、他の成分とブレンドした場合、 される(ロ-1)成分は、例えば特開-72512 機械的強度、加工性、耐熱性が劣る。さらに、水素添加 -50 号公報に開示されている方法によって得ることができ

6

されるブロック共重合体においては、(B) ブロック中の共役ジエン部分にピニル結合含量は、好ましくは20%以上、さらに好ましくは40%以上、最も好ましくは60%以上である。このピニル結合含量が20%以下の場合、樹脂成分とブレンドしても、柔軟性の改良効果が十分に発現されない。

【0005】なお、上記(A)-(B)プロック共重合体、(A)-(B)-(C)プロック共重合体、あるいは(A)-(B)-(A)プロック共重合体は、カップリング剤残基を介して下記式①~③で表されるような、重合体分子鎖が延長または、分岐されたプロック共重合体であってもよい。

② [(A) - (B) - (C)] n-X

(3)[(A) - (B) - (A)]n - X

〔式中、(A)、(B) および(C) は前記に同じ。n は2~4の整数、Xはカップリング剤残基を示す。〕 この際のカップリング剤としては、例えばアジピン酸ジ エチル、ジビニルベンゼン、テトラクロロケイ素、プチ ルトリクロロケイ素、テトラクロロスズ、プチルトリク ロロスズ、ジメチルクロロケイ素、テトラクロロゲルマ ニウム、1,2ージプロムエタン、1,4ークロロメチ ルベンゼン、ピス (トリクロスシリル) エタン、エポキ シ化アマニ油、トリレンジイソシアネート、1,2,4 - ペンゼントリイソシアネートなどが挙げられる。 な お、プロック共重合体中の(A)プロック、(B)プロ・ ックおよび(C)プロックの含量は、通常(A)プロッ ク3~50重量%、好ましくは4~40重量%、(B) ブロック30~97重量%、好ましくは35~94重量 %、(C) ブロック0~50重量%、好ましくは2~4 0 重量% (ただし、(A) + (B) + (C) = 1 0 0 重 量%〕である。また、(A)~(C)プロックの数平均 分子量は、(A) プロックが 0. 15万~35万、より 好ましくは 0. 4万~24万、(B) プロックが 1. 5 万~67. 9万、より好ましくは3. 5万~56. 4 万、(C) プロックが0~35万、より好ましくは0. 2万~24万の範囲である。以上のプロック共重合体が 水素添加されることにより、該プロック共重合体の共役 ジエン部分の二重結合が飽和されることによって、水添 ジエン系共重合体である(ロー1)成分が得られる。こ こで、共役ジエン部分の二重結合は、その80%以上、 好ましくは90%以上、さらに好ましくは95~100 %が飽和されていることが必要で、80%未満では熱可 塑性エラストマー組成物の熱安定性、耐久性が劣るもの となる。(ロー1)成分の数平均分子量は5万~70万 であり、好ましくは10万から60万である。5万未満 では耐熱性、強度、流動性、加工性が低下し、70万を 超えると流動性、加工性、柔軟性が劣る。本発明に使用 される (ロ-1) 成分は、例えば特開平3-72512

【0006】(ロ-2)成分

ここで、(ロー2)成分を得るために用いられるピニル 芳香族化合物、共役ジエンは、上記(ロー1)成分を得 るために用いられるものと同様である。 (ロー2) 成分 の水添ジエン系共重合体を構成する好ましい(D)プロ ックは、芳香族ビニル化合物を主体とする重合体プロッ クであり、詳細には芳香族ピニル化合物の単独重合体、 あるいは芳香族ビニル化合物を(D)プロック中に90 重量%以上有する共役ジエンとの共重合体の共役ジエン 部分の80重量%以上が水素化された重合体プロックが 好ましい。(D) ブロック中の芳香族ビニル化合物含量 が90重量%未満では、強度、耐候性が低下する。(ロ -2) 成分中の (D) ブロックの好ましい含量は5~6 0重量%、さらに好ましくは10~55重量%である。 また (D) プロックの好ましい数平均分子量は、0.2 万~42万である。5重量%未満では耐熱性、機械的強 度が劣る。一方60重量%を超えると、加工性、柔軟性 が劣る。また、(ロー2)水添ジエン系共重合体を構成 する (E) ブロックの好ましい含量は30~90 重量 %、より好ましくは35~80重量%である。(E)ブ ロックの含量が30重量%未満では柔軟性が低下し、一 方90重量%を超えると加工性、機械的強度が低下す る。(E) ブロックに含まれる水素添加前の共役ジエン 部分のビニル結合含量は、好ましくは25~95%、よ り好ましくは30~90重量%である。(E)プロック となる水素添加前の共役ジエンプロックのうち、例えば 共役ジエンがブタジエンの場合、ビニル結合含量が25 %未満では、水素化されるとポリエチレン連鎖が生成 し、ゴム的性質が失われ、一方95%を超えると、水素 化されるとガラス転移温度が高くなり、ゴム的性質が失 われて好ましくない。 (E) ブロックの好ましい数平均 分子量は1.5万~63万、より好ましくは3.5万~ 42万であって、共役ジエン部分の二重結合を80%以 上水素化された共役ジエン重合体プロックである。さら に、(ロ-2) 成分を得るためのプロック共重合体を構 成する(F)プロックは、ビニル結合含量が25%未 満、好ましくは20%未満のポリプタジエン重合体プロ ックである。ビニル結合含量が25%以上では、水素化 されると樹脂的性質が失われ、またプロック共重合体と しての熱可塑性エラストマーの性質が失われる。上記ブ ロック共重合体中における(F)プロックの含量は、5 ~60重量%、好ましくは5~50重量%である。

(F) プロックの含量が5重量%未満では、(ロ-2) 成分の力学的性質が劣り、一方60重量%を超えると、 ゴム的性質が失われ好ましくない。(F)プロックの好 ましい数平均分子量は、0.25万から42万であって ポリプタジエンブロックの該プタジエン部分の二重結合 を80%以上水素化された重合体プロックである。ま

ップリング剤残基を介して重合体プロック(D)、 (E) または (F) のうち、少なくとも1つの重合体プ ロックからなる重合体単体と結合し、例えば下記式④~ ⑤で表されるような、重合体分子鎖が延長または分岐さ れたプロック共重合体であってもよい。

(0) - (E) - (F) = n - X

(5)[(D) - (E) - (F)]X[(D) - (E)]

[④~⑤式中、nは2~4の整数、Xはカップリング剤 残基を示し、使用されるカツプリング剤も、(ロー1) 成分で使用されるものと同様である〕

以上のプロック共重合体が水素添加されることにより、 該ブロック共重合体の共役ジエン部分の二重結合が飽和 されることによって、水添ジエン系共重合体である(ロ -1)成分が得られる。ここに、共役ジエンの二重結合 は、その80%以上飽和されていることが必要であり、 好ましくは90%以上、さらに好ましくは95~100 %である。共役ジエン部分の二重結合の飽和率が80% 未満では、熱可塑性エラストマー組成物の熱安定性、耐 久性が劣る。(ロー2)成分の数平均分子量は5万~7 0万であり、好ましくは10万~60万である。5万未 満では耐熱性、強度、流動性、加工性が低下し、70万 を超えると流動性、加工性、柔軟性が劣る。(ロー2) 成分は、例えば特開平2-133406号公報に開示さ れている方法によって得ることができる。

【0007】 (ロ-3) 成分

(ロ-3) 水添ジエン系共重合体(以下「(ロ-3)成 分」ともいう) は、(G) ビニル結合含量が25%以下 であるポリプタジエン重合体プロック(以下「(G)プ ロック」ともいう)と、(H)共役ジエン重合体プロッ クもしくはビニル芳香族化合物-共役ジエン共重合体プ ロックであって、共役ジエン部分のビニル結合含量が2 5~95%である重合体プロック(以下「(H)プロッ ク」ともいう) とが、(G) - (H) - (G)、または (G) - (H) のように配列された直鎖状あるいは分岐 状のプロック共重合体の二重結合部分80%以上を水素 添加することにより得られるものである。ここで、(ロ -3) 成分を得るために用いられるビニル芳香族化合物 および共役ジエンとしては、上記(ロー1)成分を得る ために用いられるものとして例示した化合物を挙げるこ とができる。 (ロ-3) 成分中の (G) ブロックは、水 素添加により通常の低密度ポリエチレン(LDPE)に 類似の構造を示す結晶性の重合体プロックとなる。プロ ック (G) 中の1, 2-ビニル結合含量は、通常25% 以下であるが、好ましくは20%以下、さらに好ましく は15%以下であることが好ましい。プロック(A)中 の1,2-ビニル結合含量が25%を超えた場合には、 水素添加後の結晶融点の降下が著しく、機械的強度が劣 る。また、(H) プロックは、共役ジエン重合体プロッ クあるいはビニル芳香族化合物-共役ジエン共重合体プ た、(ロー2)成分を構成するブロック共重合体は、カ 50 ロックであり、水素添加によりゴム状のエチレンープテ ン-1共重合体プロックあるいはビニル芳香族化合物-エチレン-プテン-1共重合体と類似の構造を示す重合 体プロックとなる。なお、(H)プロックに使用される ピニル芳香族化合物の使用量は、(H)プロックを構成 するモノマーの35重量%以下、好ましくは30重量% 以下、さらに好ましくは25重量%以下であり、35重 量%を超えると(H)プロックのガラス転移温度が上昇 し、低温特性、柔軟性が劣る。また(H)プロックの共 役ジエン部分のビニル結合量は25~95%、好ましく は25~75%、さらに好ましくは25~55%であ り、25%未満あるいは95%を超えると水素添加によ り、例えば共役ジエンがプタジエンの場合、それぞれポ リエチレン連鎖、ポリプテン-1連鎖に由来する結晶構 造を示し、樹脂状の性状となり柔軟性が劣る。また、 (ロ-3) 成分を得るためのプロック共重合体におい て、 (G) プロックと (H) プロックの割合は、通常 (G) プロック5~90重量%、好ましくは10~80 重量%、(H) プロック95~10重量%、好ましくは 90~20重量% (ただし、(G)+(H)=100重 量%〕である。 (G) プロックが5 重量%未満、 (H) プロックが95重量%を超える場合には、結晶性の重合 体プロックが不足し、(ロ-3)成分の力学的性質が劣 るため好ましくない。また、 (G) ブロックが90重量 %を超え、(H) プロックが10重量%未満の場合に は、(ロ-3)成分の硬度が上昇し、好ましくない。な お、(G)プロックの好ましい重量平均分子量は、0. 25万~63万、より好ましくは1万~48万である。 また (H) プロックの好ましい重量平均分子量は、0. 5万~66.5万、より好ましくは2万~54万であ る。なお、(ロー3)成分を得るためのプロック共重合 体は、カップリング剤残基を介して(G)プロックおよ び (H) ブロックのうち、少なくとも1つの重合体プロ ックからなる重合体単体と結合し、例えば下記式⑥~⑦ で表されるように、重合体分子鎖が延長または分岐され たブロック共重合体であってもよい。

⑥ [(G) - (H)] n-X

 \emptyset [(G) - (H) - (G)] n-X

(式⑥~⑦中、nおよびXは上記に同じ)

また、カップリング剤も、上記(ロ-1)成分で使用さ れるものと同様なものが挙げられる。以上のプロック共 40 重合体が水素添加されることにより、該ブロック共重合 体の共役ジエン部分の二重結合が飽和されることによっ て、水添ジエン系共重合体である(ロ-3)成分が得ら れる。ここに、共役ジエンの二重結合は、その80%以 上飽和されていることが必要であり、好ましくは90% 以上、さらに好ましくは95~100%である。共役ジ エン部分の二重結合の飽和率が80%未満では、熱可塑 性エラストマーの熱安定性、耐久性が劣る。(ロー3) 成分の数平均分子量は5万~70万であり、好ましくは 10万から60万である。5万未満では耐熱性、強度、

流動性、加工性が低下し、70万を超えると流動性、加

工性、柔軟性が劣る。 (ロー3) 成分は、例えば特開平 3-1289576号公報に開示されている方法によっ

10

て得ることができる。

[0008] 本発明で(ロ)成分として用いる各水添ジ エン系重合体は、官能基で変性した変性水添プロック重 合体でもよい。かかる変性水添ブロック重合体は、水添 ブロック重合体に、カルボキシル基、酸無水物基、ヒド ロキシル基、エポキシ基、ハロゲン原子、アミノ基、イ ソシアネート基、スルホニル基およびスルホネート基の 群から選ばれた少なくとも1種の官能基を含有してなせ るものである。この官能基を含有させる方法としては、 ①官能基を含有する、共役ジエンあるいはビニル芳香族 化合物を用い、単量体の官能基を保護した状態で共重合 してブロック共重合体を得、重合完結後、脱保護を行な う方法で重合中に付加させる方法、②官能基を有するラ ジカル重合性単量体を既知のグラフト化反応によって水 添プロック重合体に付加させる方法、③官能基を含有す る単量体を用い、有機過酸化物またはアゾ化合物の存在 下もしくは非存在下に、水添プロック重合体をニーダ 一、ミキサー、押出機などを用いて混練りして、官能基 を付加させる方法などが挙げられる。これらのいずれの 方法を用いても、効率的に官能基を含有させることがで きるが、工業的には前記①~③の方法が簡便であり、効 果的である。この変性水添プロック重合体中の官能基の 量は、通常、水添プロック重合体を構成する分子に対し て0.01~10モル%、好ましくは0.1~8モル %、さらに好ましくは0.15~5モル%である。水添 プロック重合体に官能基を付加する単量体の好ましい例 としては、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、マ レイン酸、無水マレイン酸、アクリル酸グリシジル、メ タクリル酸グリシジル、アリルグリシジルエーテル、ヒ ドロキシエチレンメタクリレート、ヒドロキシプロピル メタクリレート、ヒドロキシエチルアクリレート、ヒド ロキシプロピルアクリレート、メタクリル酸ジメチルア ミノエチルなどが挙げられる。

【0009】次に、本発明の組成物に使用される(ハ) 炭素数 3 以上の α - オレフィンを主成分とする結晶性 α オレフィン系共重合体としては、ポリプロピレン、ポ リ1-プテン、ポリ4-メチル-1-ペンテン、ポリ1 ヘキセン、プロピレン-エチレン共重合体、プロピレー ン-1-プテン共重合体などが挙げられ、炭素数3以上 のαーオレフィン成分含有量が50モル%以上であるこ とが好ましい。これらのうち、ポリプロピレン、ランダ ムもしくはブロックエチレン-プロピレン共重合体が好 ましい。 (ハ) 成分は結晶性であり、具体的にはn-デ カン不溶分が50重量%以上、好ましくは60重量%以 上、さらに好ましくは70重量%以上のものである。 n - デカン不溶分が50重量%未満のものを用いると、得 50 られる熱可塑性エラストマー組成物の機械的強度、成形

加工性が損なわれる場合がある。次に、本発明に使用さ れる (二) エチレン系重合体としては、エチレン含有量 が90モル%以上であり、公知の低圧法あるいは高圧法 で製造されるポリエチレン、あるいはエチレン含有量が 90モル%以上であるエチレンと炭素数3~6のプロピ レン、プテン-1、4-メチル、ペンテン-1、ヘキセ ン-1などのα-オレフィンとの共重合体、またはエチ レンと酢酸ビニルとの共重合体であってもよい。本発明 の組成物に使用される上記(イ)~(ハ)成分の配合量 は、(イ)オレフィン系共重合ゴムが10重量%以上9 0重量%以下、好ましくは30~80重量%、さらに好 ましくは50~75重量%(ロ)特定の構造をもつ水添 ジエン系共重合体が1~80重量%、好ましくは20~ 60重量%、さらに好ましくは30~60重量%(ハ) 炭素数3以上のα-オレフィンを主成分とする結晶性α -オレフィン系重合体が5~80重量%、好ましくは2 0~40重量% (二) エチレン系共重合体が5~80重 畳%、好ましくは8~30重量%〔ただし、(イ)+ (ロ) + (ハ) + (二) = 100重量%〕である。ここ で、(イ)オレフィン系共重合ゴムの配合量が10重量 20 %未満であると、得られる組成物のゴム弾性および柔軟 性が悪化するようになる。一方(イ)成分が90重量% を超えると、得られる組成物の成形加工性、機械的強度 が悪化する。さらに、(ハ)成分が5重量%未満である と、得られる組成物の耐熱性が悪化する。また(二)成 分が5重量%未満であると、得られる組成物の機械的強 度が低下する。本発明に用いる(ホ)成分の鉱物油系の 可塑剤としては、ナフテン油、パラフィン系鉱物油を用 いることができる。このような油展により、加工性、柔 軟性がさらに向上する。この場合、油展量は、オレフィ ン系共重合ゴムあたり0~200重量、好ましくは0~ 100重量部、さらに好ましくは0~50重量部であ る。

【0010】本発明の熱可塑性エラストマー組成物の製 造は、各成分の良好な分散が得られれば、いかなる方法 を採用してもよく、特に限定されるものではない。通 常、ゴム・樹脂工業に使用されるロールミル、パンパリ ーミキサー、加圧ニーダーなどの密閉型混練り機、また は一軸押出機、二軸押出機などによって、対象ポリマー を溶融混練する。なお、本発明の組成物の製造におい て、混合温度(混練り温度)は、少なくとも(ロ)、 (ハ) および (二) の成分が溶融する温度であり、通 常、120~280℃の範囲である。また、本発明の熱 可塑性エラストマー組成物は、以上の(イ)成分、 (ロ)成分、(ハ)成分と(二)成分のほかに、用途に 応じ機械的強度、柔軟性、成形性を阻害しない程度の量 の酸化防止剤、帯電防止剤、耐候剤、紫外線吸収剤、滑 剤、プロッキング防止剤、シール性改良剤、結晶核剤、 難燃化、防菌、防かび剤、粘着付与剤、軟化剤、可塑 剤、酸化チタン、カーボンプラックなどの着色剤、ガラ 50 EP2 12 -

ス繊維、炭素繊維、金属繊維、アラミド繊維、ガラスビ ーズ、アスペスト、マイカ、炭酸カルシウム、チタン酸 カリウムウイスカー、タルク、硫酸パリウム、ガラスフ レーク、フッ素樹脂などの充填剤、ナフテン油、パラフ ィン系鉱物油などの可塑剤あるいはイソプチレンーイソ プレン共重合体などのゴム質重合体、熱可塑性樹脂など を適宜配合することができる。本発明の熱可塑性エラス トマー組成物は、機械的強度を損なうことなく、柔軟 性、成形加工性が付与されていることを生かして、従来 の軟質塩化ビニル系樹脂が使用されている、自動車の内 外装部品・弱電部品のパッキンやハウジングなどの部 品、工業用部品、防水シート部品などに使用することが できる。

[0011]

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げてさらに具体的 に説明するが、本発明はその要旨を超えない限り、以下 の実施例に何ら制約されるものではない。なお、実施例 中、部および%は特に断らない限り重量基準である。ま た、実施例中の各種の測定は、以下の方法によった。

JIS A硬度

JIS K6301に準拠して測定した。

弹性回復性

次の代用特性、永久伸びが良好なものを良とした。

永久伸び; JIS K6301に準拠し、100%伸長 下で10分間保持し、その後、伸長を解除し、10分間 放置後の伸び率から求めた。永久歪の小さいほど、弾性 回復性が良い。

100%モジュラス (M100) 引張強さおよび最大伸 び

JIS K6301に準拠して測定した。

流動性

MFRを下記の条件にて流動性を測定した。

温度;230℃

荷重;5kg

nーデカン不溶分

結晶性α-オレフィン系重合体5.0gを、n-デカン 150mlに150℃の温度で溶解させ、室温まで冷却 した後一昼夜放冷し、析出物(不溶分)を遠心分離(2 3.000 rpm、30分間)を2回実施して分離し、 測定した析出物 (不溶分) 重量の溶解させた結晶性 α-オレフィン系重合体の総重量に対する比率をパーセント 表示した。

【0012】実施例および比較例で用いたポリマーは以 下のものである。

エチレンープロピレン-エチリデンノルボルネン共重合 ゴム(エチレン含有量80モル%、パラフィン系オイル 70phr油展)

[日本合成ゴム製、EP98A]

エチレン-プロピレン-ジシクロペンタジエン共重合ゴム (エチレン含有量78モル%)

[日本合成ゴム製、EP75F]

EP3

エチレン-プロピレン-エチリデンノルボルネン共重合 ゴム (エチレン含有量80モル%)

[日本合成ゴム製、EP57C]

EP4

エチレン-プロピレン共重合ゴム(エチレン含有量81 モル%)

[日本合成ゴム製、EP02P]

IIR

エチレン-イソプレン共重合ゴム 〔日本合成ゴム製、 Buty1065〕

PP1

プロピレン-エチレンプロックポリマー (n-デカン不溶分93.5重量%)

〔三菱油化製、BC5C〕

PP2

_____ プロピレンーエチレンランダムポリマー (n − デカン不 20 溶分92.2 重量%)

(三菱油化製、EX6)

PP3

ポリプロピレン (n-デカン不溶分98.7重量%) 〔三菱油化製、FL6CK〕

PE1

低密度ポリエチレン (三菱油化製、YK30)

<u>PE2</u>

線状低密度ポリエチレン 〔三菱油化製、UJ370〕

<u>PE3</u>

高密度ポリエチレン 〔三菱油化製、FY50D〕

水添ジエン系共重合体A

水添ブロック共重合体Aは日本合成ゴム株式会社製のもので、A-B構造(Aはポリスチレンブロック、Bはスチレンとブタジエンの共重合体ブロックのブタジエン部の二重結合を水添したもの)を有し、全結合スチレンは10%、A部のスチレン量6%、水添前のブタジエン部のビニル量(1,2結合量)が80%で、全分子量300,000の水添ブロック共重合体。

水添ジエン系共重合体B

14

水添プロック共重合体Bは日本合成ゴム株式会社製のもので、D-E-F構造(Dはポリスチレンブロック、Eは1.2-ビニル含量の多いポリプタジエン、Fは1,2-ビニル含量の少ないポリプタジエンでEおよびFはプタジエン部の二重結合を水添されている)を有し、E部のビニル量が39%、F部のビニル量が15%で、全分子量が150,000の水添プロック共重合体。

水添ジエン系共重合体C

水添ブロック共重合体Cは日本合成ゴム株式会社製のも 10 ので、G-H-G構造(Gは1,2-ビニル含量の少ないポリプタジエン、Hは1,2-ビニル含量の多いポリプタジエンでそれぞれのプタジエン部の二重結合が水添されている)を有し、G部のビニル量が15%、H部のビニル含量が35%で、全分子量が300,000の水添ブロック共重合体。

鉱物油系可塑剤

パラフィン系軟化剤 (出光興産製 PW-380) その他の添加剤として、下記のものを用意した。 老防;イルガノックス1010、日本チパガイギー製無機フィラー;炭酸カルシウム、富士タルク製 [0013] 実施例1~21、比較例1~7

表1、表2に示す配合処方により、以下の手順に従い組 成物を調整した。まず、ベール状のEPDMを120℃ (IIRは20℃)のロールでシート化、必要に応じて 油展し、シートカッターで5mm角のペレットを作成す る。所定の温度に設定した一軸押出機(日本プラコン 製) へ所定の混合比でプレンドしたオレフィン系共重合 ゴム、特定の構造をもつ水添ジエン共重合体、ポリプロ ピレン系樹脂、ポリエチレン系樹脂、必要に応じて老 防、無機フィラー、ブチルゴムなどを連続的に供給しペ レットを作成した。得られた組成物を、0.500の射出 成形機で2mm厚のシートを作成し、試験に供した。硬 度 J I S A、永久伸びおよび引張強さの評価について は、シートからダンベルカッターにて所定の試験片を打 ち抜いた。さらに、圧縮永久歪の評価については、前記 射出成形機にて作製した2mm厚のテストピースを用 い、打ち抜き後、積み重ねによって規定の寸法になるよ うに調整し、試験に供した。結果を表1、2に示す。

[0014]

40 【表1】

	実						施			61						
	1	2	-3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
EP1	60	50	\$0	56	40	10	40	60	50	60	60			40	50	\$0
EP2	1	1	- 1	l		i					- 1	51	1		İ	,
EP3	1		- 1		Ì	1		i	- 1		- 1	- 1	51		Ì	
EP4														10		
水添ジエン系共重合体A	10	10	10	20	20	20	30	1				21	20	20	20	20
水磁ジエン系共重合体 B	İ				ļ			10	20							
水添ジエン系共重合体C										10	20					
PP1	20	3 D	20	80	30	20	20	20	20	20	20	2 8	20	20		ı
PP2															20	
P P 3																10
PE1														10	10	10
P E 2	10	10	20	10	10	20	10	10	10	10	10	10	10	1.6	10	10
PE3																
[I R																ĺ
鉱物油系軟化剤							0.1	0.1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0, 1	01	0.1
老 防	0, 1	0. 1	0. 1	G. 1	0. L	0. 1	. V. I	". 1	0. 1	V. 1	V. 1	0.1	".	•••	0. 1	" •
無機フィラー			82	73	12	79	73	77	76	98	76	15	76	70	72	15
硬度JIS A	74	86	13	13	12	10	10	13	14	11	12	14	12	10	12	15
永久伸び (%)	12	14	52	50	73	67	65	56	55	60	65	18	50	51	54	60
M100 (kg//cd)	\$1 68	71 89	12	61	90	80	79	70	72	86	96	80	15	6.6	70	68
引張強さ (kg i/cd)	-	430	370	500	470	430	490	326	360	340	400	480	430	450	440	130
最大伸び (%)	350 5.0	B. 5	6. 0	8. 6	10	s. i	9. 5	4.5	7. 5	1.1	7. 2	6. 0	5. 8	6. 9	7. 2	6. 5
MFR (10 g/mia)	8.0	٠. ٠	9, 0	0.0	1 10	1 4. 1	L	1 "	11.4							

[0015]

*【表2】

		実	舖	例				比	較	例								
	17	18	19	20	21	1	2	3	4	5	6	7						
EP1	50	50	50		50	70	60	60	60	6.6	89	60						
EP2	.		ļ	ļ			1											
EP3	1	l		50	i					}	1							
EP4																		
水添ジエン系共団合体A	20	20	20	20	20		20				ļ							
水添ジエン系共重合体 B						1		20			- }							
水抵ジエン系共重合体C									20									
PP1	20	20	20	20	20	30	20	20	20	20	20	20						
PP2						1												
PP3																		
P E 1	10	i i								20	20							
P E 2			10	10	10						20							
PE3		10						ļ				20						
IIR			10															
鉱物油系軟化剤				20			١	١		١		١.,						
老 防	0. 1	0.1	0.1	0. 1	0. 1	0.1	0. 1	0. 1	0.1	0.1	0. 1	0.1						
無機フィラー					60			ļ				ļ						
硬度JIS A	12	16	70	60	73	90	73	80	80	95	95	97						
永久伸び (%)	13	13	12	10	14	35	19	21	20	23	21	2						
M 1 0 0 (kg (/cal)	82	52	50	40	55	. 35	30	35	36	55	56	51						
引張強さ (kg [/cm])	77	60	6 B	6.5	70	50	42	48	50	60	62	6						
最大伸び (%)	450	500	600	700	320	360	408	330	340	320	300	330						
MFR (10 g / a i a)	7. 6	8. 4	9. 0	15	4. 3	4. 0	5. 1	4. 8	4. 2	3. 2	3. 5	2.						

[0016] 実施例1~21と比較例1~7との比較か ら明らかなように、本発明の組成物は、以下の点で優れ ている。本発明の熱可塑性エラストマー組成物は機械的 な強度を損なうことなく柔軟な性質を発現し、弾性回復 性に優れるとともに、成形加工に必要な流動性も良好で50 含まれていないので、柔軟性は付与されているものの機

ある。また、軟化剤の添加量も少量で済むので、これら の成分のプリードアウトの問題も生じない。比較例1は (ロ) および (二) 成分が含まれていないので、機械的 強度が大きく劣っている。比較例2~4は(二)成分が

械的強度が実施例と比較して劣っている。比較例 $5\sim7$ は (ロ) 成分が含まれていない。実施例 $1\sim2$ 1 と比較すると、機械的強度は十分であるが柔軟性に劣るので好ましくない。

[0017]

【発明の効果】本発明の熱可塑性エラストマー組成物に よれば、柔軟性および流動性に優れるとともに、機械的 強度や弾性回復性も良好である。また、鉱物油系の軟化 剤を含まない、あるいは少量の添加で済むことから、軟化剤の溶出による汚染の問題も生じず、軟化剤の多量の添加による機械的強度および弾性回復性の低下の問題もない。従って、軟質塩化ビニル樹脂が使用されでいる、自動車の内・外装部品、弱電部品のパッキンパウジングなどの部品、工業用部品、防水シート部品、ガスケットシール部品などに使用することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 鴨志田 洋一 東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合 成ゴム株式会社内